Cpds. for radiation therapy or diagnostics contg. Mossbauer nuclides esp. ruthenium or iron in isotopically enriched form in metallocene or half-sandwich-carbonyl complexes

Publication number: DE4014762 (A1)

 Publication date:
 1991-11-07

 Inventor(s):
 WENZEL MARTIN PROF DR [DE] +

 Applicant(s):
 WENZEL MARTIN PROF DR [DE] +

Classification:

international: A61K51/04; C07F15/00; C07F17/02; A61K51/02; C07F15/00; C07F17/00; (IPC1-

7): A61K49/02; C07D471/04; C07F15/00; C07F17/00

- European: A61K51/04L26, C07F15/00N4; C07F17/02 Application number: DE19904014762 19900505

Priority number(s): DE19904014762 19900505

Abstract of DE 4014762 (A1)

Code. (II) for radiation therapy or depreciate control, Mossibauer absorbing nucleise (I), either in natural isotopic ratios or in enriched form, aren will, (I) as an element from transition age. Yell or VIII, e.g., (II) are east, metallocene or half-aendwich-carbonyl complexes, which may be bound e.g. to mono-city (III) are east, metallocene or half-aendwich-carbonyl complexes, which may be bound e.g. to mono-city of the second or the complexes of the second or the second or the complexes of the second or the seco

Data supplied from the espacenet database - Worldwide



BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

Offenlegungsschrift

® DE 40 14 762 A 1



PATENTAMT

Aktenzeichen:
 Anmeldetag:

Offenlegungstag:

P 40 14 762.2 5. 5. 90 7. 11. 91 (5) Int. Cl. 5: A 61 K 49/02

C 07 F 17/00 C 07 F 15/00 C 07 D 471/04 // C01G 55/00

DE 4014762 A1

An.	

Wenzel, Martin, Prof. Dr., 1000 Berlin, DE

Erfinder:
 gleich Anmelder

Verbindungen zur Strahlentherapie oder Diagnostik durch Absorption von Mößbauer-Strahlung

Beschreibung

Nach einem Vorschlag von Mills et al. (1) können die eng lokalisierten Strahlungs-Effekte, die durch Absorption der Mößbauer-Strahlung von 57Co in 57Fe Atomen auftreten zur Radiotherapie von Krebszellen verwendet werden. Als Absorber wurde für diesen Zweck der Eisen-Bleomycin-Komplex benutzt, der mit 57Fe angereichert war. Dieser Komplex wurde hergestellt durch Auflösen von 57Fe-Metali in konzentrierter Salzsäure 10 und Umsetzen des so entstandenen Eisen-Chlorids mit Bleomycin bei Normaltemperatur. Diese Strahlentherapie mittels Mößbauer-Effekt ist aber durch die vorgeschlagene Verwendung von 57Fe-Bleomycin allein limitiert, da die chemischen Eigenschaften der Bleomycin- 15 Verbindung nicht weiter variiert werden können. Somit ist eine Anpassung der Strahlentherapie durch Absorption von Mößbauer-Strahlung an wechselnde Erfordernisse und eine weitere Optimierung nicht möglich.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist es, weite20 er Metall-Verbindungen zu beschreiben, die für die
Strahlen-Therapie oder - Diagnostik durch MößbauerAbsorption eingeseztz werden können, Jedoch ist es nur
in Ausnahmefällen möglich, dafür einfache Metall-Komplexe zu verwenden: Erfindungsgemäße Ausahamen 2s
ind einfache Ruthenium-Komplexe beispfeswise mit
den Kationen ([H-JO,NH-ja-Ru"]²⁶ oder
[CN,H-ja-Ru"]²⁷, sowie o-Phenantrolin-Komplexe des
Ruthenium, wie cis [Cl-Jchp-in-Ju"]. Alle diese Verbindungen lagern sich sowohl an die DNS als an die RNS 30
an (2). In den meisten anderen Fällen muß man aus
mehreren Gründen komplizierte Komplex-Verbindungen einstetzen:

- Die meisten Metall-Komplexe sind nicht stabil 3s genug, so daß leicht in vivo ein Austansch des Metall-Ions zur Mößbauer-Absorption gegen ein anderes, körpereigenes Metall-Ion erfolgt.
- Die meisten Komplexe sind relativ hydrophil. Sie werden daher schnell ausgeschieden und entsprechend ist eine Anreicherung in lipophilen Organoder Zellarealen nicht möglich.
- Die meisten Komplexbildner können chemisch nicht abgewandelt werden, ohne daß die Fähigkeit zur Ausbildung stabiler Metall-Komplexe darunter 45 leidet

Nun sit aber eine Herstellung von Eisen-57-markiertem Ferrocen-Derivaten — analog zur Herstellung des 18 Fe-Bleomycin — nicht möglich, da ein entsprechender Austausch der Zentralatome von Metallocenen bei es Normaltemperatur nicht stattlinder. Durch Erhitzen der Komponenten entweder in Lösung oder der Schmelze selnigt es jedoch, im Metallocen-Derivate mit der ge-

wünschten Seitenkette die gewünschten Metall-Isotope wie beispielsweise ³Fe oder ³Pik einzubauen. Besonders effektiv ist diese Austauschreaktion des Zentralations, wenn unmittelbar am Cyclopentadienyl-Ring eine elektronenziehende Gruppe wie beispielsweise eine Carbonyl-Gruppe (—CO—) vorhanden ist. Der Austausch wird ferner durch die Zugabe von wasserfreien Metallchloriden, wie z. B. AlCls, MnCl.) und/oder Zugabe von konzentrierten Sauren, wie z. B. HNO, HClO., HCl Oder HBr begünstigt. Um Derivate von Cyclopentadienyl-Carbonyl-Komplexen herzustellen, kann man Metallocar-Dorvik Komplexen herzustellen, kann man detallocar-Derivak, Metall-Carbonyl und Metallsalz erhitzen, man erhält so durch Ligandenaustausch Cymatren-analoeg Derivate, mit den Seitenketten wie im

eingesetzten Metallocen-Derivat.

Man kann aber auch zuerst aus den entsprechenden
Metallsalzen, wie z B. ⁹⁷FeCl; oder ⁹⁸RuCl; und Cyclopentadien den Metallocen-Grundkörper nach bekannten Methoden herstellen, der anschließend zum gewünschten Derivat abzewandelt wird.

Das Metallocen-Molekül kann in vielfältiger Weise nach den Regeln der organischen Chemie vaniert weien. Damit können gezielt sobleh Metallocen-Derivate hergestellt werden, die hohe Affinitäten zu bestümmten Organen, Tumoren oder bestimmten Strukturen innerhalb von Organen oder Zellen haben. Dabei zeigen Ruthenocen- und Ferrocen-Derviate meistens eine parallele Organaffinität, die von der Seitenkette gesteuert wird.

Als Beispiele seien hier genannt: Acetyl-ferrocen (Anreicherung in der Nebennierenrinde), Ferrocenoyl-glycin (Anreicherung in der Niere), 1-Ferrocenyl-2-aminopropan und seine N-Alkyl-Derivate (Anreicherung im Gehirn).

In einer besonderen Ausgestaltung der Erfindung werden erfindungsgemäß-markierte Metallocen-Derivate nach bekannten Methoden an polyklonale oder monoklonale Antikörper gebunden, die spezifisch gegen verschiedene Antigene insbesondere von Tumoren gerichtet sind.

In einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung können an die Antikörper Cheletbildner gebunden werden, die stabile Chelate mit Mößbauer-Absorbern wie beispielsweise ³Fe, ⁹⁸Ru, ¹¹⁸Sn oder Metalle aus der Grupder Lanttaniden wie beispielsweise ¹⁵Eu bilden. Als Chelatbildner kommen beispielsweise die Derivate folgender Verbindungen in Frage: Dietbylentriamin-pentaessigsäure (DTPA), EDTA, DOTA usw.

Dazu werden die Antikorper zunächst mit aktivierten Derivaten der Cheitabildner umgesetzt, z. B. mit dem Saure-Anhydrd aus DTPA. Anschließend läßt man den am Protein gebundene Cheitabildner mit den entsprechenden Metall-lonen reagieren. Dabei kann die Metallverbindung bestehend aus Antikorper, gebundenem Cheita und daran gebundenem Mößbauer-Absorber für die Klinik fertig ausgeliefert werden. Möglich ist aber auch eine Versendung der Antikörper-Chelat-Verbindung allein, die erst in der Klinik mit den entsprechenden Metall-lonen umgesetzt wird.

Das letztere Verfahren hat den Vorteil, daß die Antikörper-Chelat-Verbindung für verschiedene Zwecke verwendet werden kann:

- Nach Umsatz mit Metall-Ionen, die Mößbauer-Absorber darstellen als Mittel zur Strahlen-Therapie oder -Diagnostik.
- Nach Umsatz mit geeigneten radioaktiven Metall-Ionen wie ^{99m}Tc, ⁵²Fe oder ⁵²Mn zur nuklear-

medizinischen Diagnostik mit SPECT oder PET.

3. Nach Umsatz mit Gadolinium-Ionen als NMR-Kontrastmittel.

Alle die oben benannten Verbindungen - einfache s Ru-Komplexe, Metallocen-Derivate oder an Antikörper gebundene Chelate -, die Mößbauer-Absorber enthalten, können erfindungsgemäß zur Strahlen-Therapie oder -Diagnostik eingesetzt werden. Dabei kann in der Verbindung das Mößbauer-Absorber-Nuklid als 10 einziges Isotop oder nur angereichert oder in der natürlichen Isotopen-Zusammensetzung vorhanden sein. Nach der Applikation erfindungsgemäßer Mößbauer-Absorber enthaltende Verbindungen werden sich diese selbst oder die oben erwähnten Antikörper mehr oder 15 weniger selektiv in Organen bzw. an den Tumoren anreichern. Die biochemische Selektivität z. B. einer 57Femarkierten Verbindung für bestimmte Organe oder Tumoren kombiniert mit der selektiven Strahlenbelastung ausschließlich in unmittelbarer Umgebung der Absor- 20 ber-Atome führt - bei Bestrahlung mit einer Mößbauer-Quelle - zu einer hohen räumlichen Selektivität des Strahlungseffekts bei minimaler Strahlenbelastung des übrigen Körpers. Durch die Bestrahlung mit einer Mößbauer-Quelle werden die in der erfindungsgemäßen 25 Verbindung als Absorber wirkenden Atome beispielsweise 57Fe durch die Absorption der monochromatischen Gamma-Strahlung der Quelle angeregt. Die z. B. von den 57Fe-Kernen - nach Bestrahlung mit 57Co absorbierte Energie wird über eine interne Konversion, 30 gefolgt von einer Auger-Kaskade freigesetzt. Die Auger-Kaskade ionisiert alle das 57Fe direkt umgebenden Atome und führt zu sehr hohen lokalen Strahleneffekten. Die Strahlenbelastung der außerhalb der Anreicherungs-Bezirke liegenden Körperareale ist um Zehner- 35 potenzen geringer, selbst wenn sie geometrisch von der Strahlung der Mößbauer-Quelle erfaßt werden.

Bei der Strahlendiagnostik werden erfindungsgemä-Be Verbindungen mit solchen Mößbauer-Absorbern verwendet, deren Anregungsenergie höher als beim 40 57Fe ist und die dementsprechend eine höhere energetische v-Strahlung als Sekundärstrahlung aussenden, beispielsweise 90 keV bei 99Ru als Absorber falls man 99Rh als Quelle benutzt. Diese v-Strahlung kann dann in bekannter Weise zur szintigraphischen Lokalisation pa- 45 thologischer Strukturen verwendet werden. Diese müssen bei 99Ru relativ Oberflächen-nah sein. Dabei ist es ein Vorteil, daß die zur Diagnostik verwendeten γ-Strahlen durch die äußere Bestrahlung mit einer Mößbauer-Quelle nur in dem Körperareal erzeugt werden, 50 das szintigraphisch dargestellt werden soll. Außerdem kann eine längere Zeit abgewartet werden, bis die nicht gebundenen Anteile den Körper verlassen haben, bevor die externe Strahlenquelle an die gewünschte Körperstelle gebracht wird und damit die Strahlentherapie 55 oder Diagnostik beginnt.

Beispiel zum Einbau von Fe-Isotopen in Ferrocen-Derivate

Um den Isotopen-Austansch bei den Ferrocen-Verbindungen besser messen zu können, wurde mit dem radioaktiven Eisenisotop ⁵⁹Fe anstelle von ⁵⁷Fe gearbei-

Eine Lösung von $0.2 \,\mu$ Ci⁵⁹FeCl₃ in $0.1 \,\text{ml}$ Ethanol 65 wird in einer kleinen Glasampulle zur Trockne eingedampft, dazu wiegt man 5 mg Acetylferrocen und als Katalysator i mg wasserfreies MrCl.

- a) Die abgeschmolzene Ampulle wird 1 h bei 165°C erhitzt, danach durch Dünnschicht-Chromatographie das radioaktive Acetylferrocen abgetrennt. Einbau des Eisen-Isotops zu 60-80%.
- b) Löst man den obigen Ampullen-Inhalt in 0,15 ml Methanol mit 1% HCl und erhitzt 1 h auf 140°C, so erhält man 14% des Eisen-Isotops im abgetrennten Acetyfferrocen.
- Chromatographie auf Kieselgel-Platten (0.25 mm) in Petrolether/Aceton/Chloroform 16:4:2. R_F-Acetylferrocen: 0.63.

Literatur

- A novel cancer therapy using a Mößbauer-isotope compound. R. L. Mills, C. W. Walter, L. Venkataraman, K. Pang and J. F. Ferrel. Nature 336, 787 (1988).
 - Progress in Clinical Biochemistry and Medicine "Ruthenium and other Non-Platinum-Metal-Complexes" in Cancer Chemotherapy, Springer-Verlag Berlin (1989).

Patentansprüche

- Verbindungen zur Strahlen-Therapie oder Diagnosik, dadurch gekennzeichnet, daß sie Nuklide enthalten, die Mößbauer-Absorber sind, wobei das jeweilige Nuklid das entsprechende Mößbauer-Isotop in seinem natürlichen Gehalt oder angereichert enthalten kann.
- Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie Nuklide von Metallen der 7. und 8. Nebengruppe des Periodischen Systems enthalten, die Mößbauer-Absorber darstellen.
- Verbindungen gemäß Anspruch 1-2, dadurch gekennzeichnet, daß sie Komplexe des Rutheniums enthalten.
- Verbindungen gemäß Anspruch 1—3, dadurch gekennzeichnet, daß sie Amin und/oder Phenantrolin-Komplexe des Rutheniums darstellen.
- Verbindungen gemäß Anspruch 1-2, dadurch gekennzeichnet, daß sie Derivate von Metallocenen oder von Halbsandwich-Carbonyl-Komplexen vom Cymantren-Tvp darstellen.
- Verbindungen gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie Metallocen-Derivate oder Halbsandwich-Carbonyl-Komplexe mit ⁵⁷Fe oder ⁵⁹Ru als Zentralatom darstellen.
- 7. Verbindungen gemäß Anspruch 1, 2 und 5-6, dadurch gekennzeichnet, daß sie Metallocen-Derivate oder Halbsandwich-Carbonyl-Derivate mit ⁵⁷Fe oder ⁵⁸Ru enthalten, die an polyklonale oder monoklonale Antiktriper vorzugsweise gegen Tumor-Antigene gebunden sind.
- Verbindungen gemäß Anspruch 1-2, dadurch gekennzeichnet, daß sie Chelatbildner enthalten, die an polyklonale oder monoklonale Antikörper gegen Tumorantigene gebunden sind, und die Metall-lonen, die Moßbauer-Absorber darstellen, komplexieren.

DE 40 14 762 A1

5
zugsweise auf 120–180°C mit Salzen von Metallen
der 7. und 8. Nebengruppe und/oder ihren Carbonylen erhitzt werden, die Mößbauer-Absorber darstellen.

ar-